

## بررسی اثر آنتی باکتریال غشای آمنیوتیک انسان در شرایط متفاوت زمانی، دمایی و pH

دکتر محمد مهدی سلطان دلاب<sup>۱</sup>، زهره کلافی<sup>۲</sup>، دکتر عبدالعزیز رستگار لاری<sup>۱</sup>، سید کاظم حسینی<sup>۳</sup>، دکتر عباس رحیمی فروشانی<sup>۴</sup>،  
دکتر زهرا دیلمی خیابانی<sup>۵</sup>، فرهاد نیکخواهی<sup>۶</sup>، سیامک حیدرزاده<sup>۷</sup>

نویسنده‌ی مسؤول: تهران، دانشگاه علوم پزشکی تهران، دانشکده‌ی بهداشت، گروه میکروب شناسی soltanirad24@yahoo.com

دریافت: ۹۰/۷/۲۱ پذیرش: ۹۱/۳/۸

### چکیده

**زمینه و هدف:** غشای آمنیوتیک انسان داخلی ترین لایه‌ی جفت می‌باشد که به دلیل حضور بتا دفنسین‌های انسانی و الافین‌ها دارای اثر ضد میکروبی است. فعالیت‌های ضد میکروبی به شرایط و عوامل محیطی بستگی دارد. هدف از این مطالعه، بررسی تأثیر عوامل محیطی بر تغییر اثر آنتی باکتریال غشای آمنیوتیک انسانی در رابطه با سویه‌های استاندارد باکتریایی سالمونلا انتریکا ATCC ۲۵۹۲۲، BAA-۷۰۸، اشريشیا کلیسی ATCC ۲۹۲۱۲، سودوموناس آنروژینوزا ATCC ۷۸۱۲، انتروكوکوس فکالیس ATCC ۷۸۵۳، کابسیلا پنومونیه ATCC ۲۷۸۱۲ در آزمایشگاه بود.

**روش بررسی:** غشای آمنیوتیک از بانک پیوند اعضای بیمارستان امام خمینی از زنانی با سزارین انتخابی که از نظر تست‌های سرولوژیک HIV و سیفالیس منفی بودند، تهیه شد و در شرایط استریل به قطعات ۱/۵CM<sup>۲</sup> برش داده شد و سپس سوسپانسیون‌های نیم مک فارلنده از باکتری‌ها روی محیط مولر هیبتون آگار پخته گردید (در بررسی pH سه نوع محیط کشت تهیه گردید). و در مرکز هر پلیت یک قطعه غشا قرار گرفت. نمونه‌ها به لحاظ متغیرهای دمایی (۲۵، ۳۳ و ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد) و زمانی (۴۱، ۲۴ و ۷۲ ساعت) و pH (۷/۵، ۷، ۷/۵) بررسی شدند.

**یافته‌ها:** متغیرهای pH و زمان تأثیری در اثر ضد باکتریایی غشا نداشتند؛ اما دمای‌های ۲۵ و ۳۳ درجه‌ی سانتی‌گراد تنها در سودوموناس آنروژینوزا نسبت به ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد تغییر قابل توجهی را داشتند.

**نتیجه‌گیری:** اثر ضد باکتری غشای آمنیوتیک به جز مواردی خاص، از ثبات بالایی در برابر عوامل محیطی برخوردار است و این پایداری کاربرد آن را در عملکردهای بالینی و در شرایط مختلف گسترش خواهد داد.

**واژگان کلیدی:** اثر ضد باکتری، عوامل محیطی، غشای آمنیوتیک انسان

۱- دکترای تخصصی میکروب شناسی، استاد مرکز تحقیقات مقاومت‌های میکروبی دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲- کارشناس ارشد میکروب شناسی، گروه میکروب شناسی، دانشکده‌ی علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان

۳- کارشناس ارشد میکروب شناسی، بانک پیوند اعضای بیمارستان امام خمینی

۴- دکترای تخصصی آمار زیستی، دانشیار دانشگاه علوم پزشکی تهران

۵- دکترای تخصصی زیست شناسی سلوی و مولکولی، استادیار دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان

۶- کارشناس ارشد میکروب شناسی، گروه پاتوبیولوژی، دانشکده‌ی بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

## مقدمه

آمنیون بیان می‌شود (۷). در زمان بارداری ضد میکروب‌های طبیعی در مایع آمنیوتیک تولید می‌شوند و در جفت، اندومتر رحم و غشاها جنینی لوكالیزه می‌شوند (۸). اثر آنتی باکتریال غشای آمنیوتیک توسط جارگارد و همکاران در سال ۲۰۰۱ بر روی گستره‌ی وسیعی از باکتری‌ها شامل استرپتوكوس گروه A، استافیلوكوس اورئوس، سودوموناس آئروژینوزا نشان داده شده است (۹). فعالیت عوامل ضد میکروبی نه تنها به ساختارشان، بلکه به شرایط محیطی مانند pH نیز بستگی دارد. آلماجانو و همکاران در سال ۲۰۰۷، اثر pH را بر ویژگی ضد میکروبی ماده پلی‌فنول به عنوان محافظ مواد غذایی در برابر آلوودگی‌ها ثابت کردند (۱۰). تالمی و همکاران در سال ۱۹۹۹ اثر دما را بر ویژگی ضد میکروبی غشای آمنیوتیک بررسی کردند (۱۱). با توجه به اثر آنتی باکتریال غشای آمنیوتیک بر روی گستره‌ی وسیعی از آنتی بیوتیک‌ها (۹) و افزایش روز افزون فرم مقاوم باکتری‌ها بر داروهای رایج مورد استفاده در برابر آن‌ها (۱۲)، بررسی اثر احتمالی عوامل محیطی در تقویت اثر ضد باکتری غشای آمنیوتیک به عنوان ماده‌ی بیولوژیک به صورت یک ضرورت وجود دارد. هدف از مطالعه‌ی حاضر، بررسی تأثیر عوامل محیطی (دما، زمان و pH) بر اثر آنتی باکتریال غشای آمنیوتیک انسان بر روی ۵ سویه‌ی استاندارد سالمونلا انتریکا BAA-۷۰۸، ATCC ۲۵۹۲۲، ATCC ۲۷۸۵۳، ATCC ۷۸۸۱، ATCC ۲۹۲۱۲ در شرایط آزمایشگاهی بود.

## روش بررسی

این بررسی از نوع توصیفی و به صورت مقطعی می‌باشد که طی ۶ ماه از تیر ماه الی آذر ماه ۱۳۸۹ در بخش میکروب‌شناسی دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران انجام گردیده است. جفت انسان در مدت زمان کوتاهی پس از یک عمل سزارین انتخابی از خانمی که به لحظه

غشای آمنیوتیک انسانی یا آمنیون داخلی ترین لایه‌ی جفت می‌باشد (۱). غشای آمنیوتیک به طور طبیعی ۰/۰۲ تا ۰/۵ میلی‌متر ضخامت دارد که معادل ۶ تا ۸ لایه‌ی سلولی است و مساحت ۱۶۰۰ سانتی‌متر مربع را دارا می‌باشد. این غشا حفره‌ی آمنیوتیک را می‌پوشاند و سطح راسی داخلی آن در تماس با مایع آمنیوتیک است در حالی که سطح قاعده‌ای خارجی آن در تماس مستقیم با کوریون می‌باشد (۲). آمنیون انسان فاقد یاخته‌های ماهیچه‌ای صاف، اعصاب، عروق لنفاوی و مهم‌تر از همه فاقد عروق خونی است (۳). غشایی شفاف، محکم و نازک با قابلیت جداسازی آسان از کوریون می‌باشد (۴). غشای آمنیوتیک متشکل از یک لایه‌ی داخلی حاوی یاخته‌های اپی‌تیلیالی است که بر روی یک غشای پایه قرار گرفته‌اند؛ غشای پایه نیز به نوبه‌ی خود توسط رشته‌هایی باریک به غشایی نازک از بافت همبند که دارای کلائزهای بینابینی I، II، III، IV می‌باشد، اتصال یافته است (۵). بافت همبند، بافت مزانشیمی و غیرعروقی است که از سه لایه تشکیل شده است. لایه‌ی فشرده Compact Layer (در کنار غشای پایه، لایه‌ی فیبروبلاست Fibroblast Layer)، لایه‌ی اسفنجی Spongy Layer (بنابراین غشای آمنیوتیک از ۵ لایه تشکیل شده است (۶). غشاها جنینی و جفت منابع مهمی از ضد میکروب‌های طبیعی موجود در رحم می‌باشند. ضد میکروب‌های طبیعی، پیتیدهایی هستند که ترکیبات ضروری از سیستم ایمنی ذاتی را تشکیل می‌دهند. بتا دفنسین‌های انسانی (HBDs) خانواده‌ی بزرگی از ضد میکروب‌های طبیعی جانوران مهره‌دار هستند. مطالعات، حضور بتا دفنسین‌های انسانی ۱-۳ (HBD)، الافین، مهار کننده‌های پروتئازی لوكوسیت ترشحی (SLPI) را در لایه‌ی اپی‌تیلیال آمنیون نشان داده‌اند. HBD-۲ مانند یک آنتی بیوتیک قوی می‌باشد که در پاسخ به IL-۱ در سلول‌های اپی‌تیلیال

از قطعات غشای آمنیوتیک قرار داده شد (شبیه به بررسی خاصیت آنتی‌باکتریال در روش دیسک فیوژن در تست آنتی‌بیوگرام). سپس پلیت‌ها در سه انکوباتور با دماهای ۲۵، ۳۳ و ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد به صورت جداگانه به مدت ۲۴ ساعت انکوباسیون گردیدند. در بررسی عامل زمان تمام مراحل فوق انجام گردید با این تفاوت که ۵ پلیت کشت شده در دمای ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد قرار داده شدند و نتایج در بازه‌های زمانی ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت انکوباسیون ثبت گردید. در مرحله‌ی مربوط به عامل pH، ابتدا محیط‌های مولر هیتوون آگار با سه نوع pH متفاوت ۷/۵ و ۶/۵ و ۷/۷ تهیه گردید و سپس همانند مراحل قبل، از هر یک از سوسپانسیون‌ها به صورت مجزا ۱۰۰ لاندا برداشته شد و بر روی محیط‌های مولر هیتوون آگار ریخته و به صورت چمنی پخش شد و در مرکز هر یک از محیط‌ها یکی از قطعات غشای آمنیوتیک قرار داده شد و ۱۵ پلیت کشت شده به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد قرار داده شدند. اندازه‌ی ۴ قطر از هر هاله‌ی عدم رشد توسط خط کش اندازه‌گیری شد و میانگین اقطار محاسبه گردید.

### یافته‌ها

در بررسی هر سه عامل، ۲ سویه‌ی کلبسیلا پنومونیه و انتروکوکوس فکالیس نسبت به اثر ضد باکتریایی غشای آمنیوتیک مقاوم بودند و هیچ گونه هاله‌ی عدم رشدی در رابطه با این سویه‌ها رویت نشد (تصویر ۱)، اما سه سویه‌ی استاندارد دیگر نسبت به غشای آمنیوتیک حساس بودند و هاله‌ی عدم رشد در رابطه با آن‌ها رویت شد (در سودوموناس آئروژینوزا هاله عدم رشد بسیار باریک بود و به دلیل حضور پیگمان‌های پیوسیناین به سختی قابل مشاهده بود). در پلیت‌های مربوط به بررسی عامل زمان و pH تغییری در نتایج و همچنین قطر هاله‌ی عدم رشد در سویه‌های حساس مشاهده نشد (تصویر ۲). در بررسی دما در رابطه با سویه

تست‌های سرولوژی HIV، HBV و سیفلیس منفی بود، تهیه شد. سپس در زیر هود با جریان لاملا، جفت با نرمال سالین شست و شو داده شد تا لخته‌های خون زدوده شوند. غشای آمنیوتیک داخلی از کوریون توسط بلانت کالبد شکافی جدا شد. غشای آمنیوتیک سه مرتبه با فسفات بافرسالین (PBS) حاوی آنتی‌بیوتیک‌های کلوگرزاصلین ۵۰ میکروگرم در میلی لیتر، استرپتومایسین ۵۰ میکروگرم در میلی لیتر و آمفوتیریسین B به مقدار ۲/۵ میکروگرم در میلی لیتر شست و شو داده شد. بدین طریق عوامل میکروبی در طی عمل زایمان و پس از آن رفع شد. تست‌های میکروب‌شناسی نیز بر روی غشا صورت گرفت (۱۲). تحت شرایط کاملاً استریل در زیر هود، غشا به گونه‌ای که سطح اپی‌تیالی آن به سمت بالا باشد بر روی سلیفون پهن شد و با نرمال سالین استریل شست و شو داده شد و توسط قیچی جراحی به قطعات تقریبی  $1/5 \times 1/5$  سانتی‌متر مریع برش داده شد. در مرحله‌ی بعد سویه‌ی استاندارد سودوموناس آئروژینوزا (ATCC ۲۷۸۵۳) به صورت لیوفیلیزه از مرکز تحقیقات میکروب‌شناسی بالینی دانشگاه علوم پزشکی شیراز به تهران منتقل شد و در محیط BHI کشت داده شد و به مدت ۲۴ ساعت در ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد انکوبه شد. سویه‌های انتروکوکوس فکالیس (ATCC ۲۹۲۱۲)، کلبسیلا پنومونیه (ATCC ۷۸۸۱)، سالمونلانتریکا (BAA-۷۰۸) و اشريشیاکلی (ATCC ۲۵۹۲۲) از بخش میکروب‌شناسی دانشکده‌ی بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران جمع آوری شد. هر ۵ سویه بر روی محیط بلا دلیل حاضر خون گوسفنده شد. در صد کشت داده شد و پس از ۲۴ ساعت انکوباسیون در ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد، از هر یک سویه‌ها سوسپانسیون ۰/۵ مک فارلنده تهیه گردید. در بررسی عامل دما، از هر یک از سوسپانسیون‌ها به صورت مجزا ۱۰۰ لاندا برداشته شد و بر روی محیط‌های مولر هیتوون آگار (pH=۷/۵) ریخته و به صورت چمنی پخش شد و در مرکز هر یک از محیط‌ها یکی

دو سویه‌ی حساس دیگر (سالمونلا انتریکا و اشریشیاکلی) در هر سه بازه‌ی دمایی مورد بررسی مشاهده نشد. تغییر و عدم تغییر قطر هاله‌ی عدم رشد ۵ باکتری مورد بررسی در حضور متغیرهای دما، زمان و pH در جدول ۱ آورده شده است.

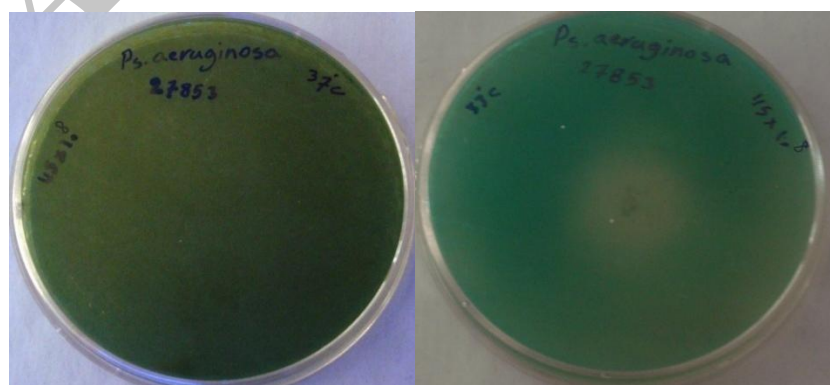
حساس سودوموناس آئروژینوزا قطر هاله‌ی عدم رشد در دمای ۳۳ و ۲۵ درجه‌ی سانتی‌گراد نسبت به ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد افزایش یافت و این هاله در ۳۳ درجه‌ی سانتی‌گراد به وضوح قابل رویت بود (تصویر ۳)؛ اما این افزایش قطر در



تصویر ۱: مقاومت به اثر آنتی باکتری غشای آمینوچیک



تصویر ۲: عدم تغییر هاله عدم رشد سالمونلا انتریکا در ۳ نوع pH متفاوت



تصویر ۳: اثر عامل دما در افزایش قطر هاله عدم رشد در سویه‌ی حساس سودوموناس آئروژینوزا

**جدول ۱: اندازه‌ی هاله‌ی عدم رشد بر حسب میلی‌متر به طور میانگین در سویه‌های استاندارد باکتریایی در حضور متغیرهای دما، زمان و pH**

متغیرها	نام باکتری									
	pH	زمان (h)	دما (°C)							
۶/۵	۷	۷/۵	۲۴	۴۸	۷۲	۳۳	۳۵	۳۷		
۵۰	۵۰	۵۰	۵۰	۵۰	۵۰	۵۰	۵۰	۵۰	۵۰	اشریشیا کلی
۲۶	۲۶	۲۶	۲۶	۲۶	۲۶	۲۶	۲۶	۲۶	۲۶	سالمونلا انتریکا
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	کلبسیلا پنومونیه
۲	۲	۲	۲	۲	۲	۶	۵	۲		سودوموناس آئروژینوزا
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	انتروکوکوس فکالیس

## بحث

غشاهايي بر اساس پلي اورтан ستتيك را زمانی که روی پليت‌های آگاری کشت شده با باکتری قرار می‌گيرند، اثبات کرده‌اند (۱۱). آلماجانو و همکاران در سال ۲۰۰۷، اظهار داشتند که فعالیت ضد ميكروبی پييدهای طبیعی تنها به ساختارشان بستگی ندارد بلکه به شرایط و عوامل محیطی بستگی دارد و افزایش pH را در افزایش فعالیت ضد ميكروبی ماده پلي فنول به اثبات رساندند (۱۰). در مطالعه‌ی حاضر عدم تغيير در قطر هاله‌ی عدم رشد در سویه‌های حساس حاکی از عدم تأثير متغير pH بر فعالیت پييدهای ضد ميكروبی غشاهاي آمنيوتيك می‌باشد. تالمي و همکارانش در سال ۱۹۹۹، در بررسی اثر بازه‌های زمانی ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت انکوباسيون بر اثر ضد ميكروبی غشاهاي آمنيون و کوريون برعليه استرپتوکوكس‌های گروه B، نتيجه‌ی منفی گزارش گردید (۱۱). در مطالعه‌ی حاضر نيز عامل زمان در بازه‌های زمانی فوق بر نتایج مربوط به اثر ضد باكتريائي غشا بر روی ۵ سویه‌ی استاندارد مورد بررسی تغييری را ايجاد نکرد که اين امر حاکی از عدم تأثير عامل زمان در اثر ضد باكتريائي غشا می‌باشد. مای و همکاران در سال ۱۹۴۶، اثر دمای ۳۰ و ۳۷ درجه‌ی سانتي گراد انکوباسيون را بر روی MIC و MBC مطالعه کردند (۹). نتایج آنها تأييد کننده مشاهدات ما در رابطه با اثر ضد باكتريائي غشاهاي آمنيوتيك انسان در ايجاد هاله‌ی عدم رشد می‌باشد. تالمي و همکاران نيز اثر ممانعت کننده‌ی غشاهاي آمنيوتيك و

مطالعه‌ی حاضر اثر ممانعت کننده‌ی غشاهاي آمنيوتيك را بر روی يك گستره‌ی خاصی از سویه‌های استاندارد باكتريائي مورد بررسی شامل؛ اشریشیاکلی (ATCC۲۵۹۲۲)، سالمونلا انتریکا (BAA-۷۰۸) و سودوموناس آئروژینوزا (ATCC۲۷۸۵۳) آشکار ساخت، اين در حالی است که ۲ سویه‌ی استاندارد کلبسیلا پنومونیه (ATCC۷۸۸۱) و انتروکوکوس فکالیس (ATCC۲۹۲۱۲) به اثر ضد باكتريائي غشاهاي آمنيوتيك مقاومت نشان دادند. جارگارد و همکاران در سال‌های ۱۹۹۹ و ۲۰۰۱ اثر ضد باكتريائي غشاهاي آمنيون و کوريون را برروی سویه‌های استرپتوکوكس گروه A، استرپتوکوكس‌های گروه B، استافيلوكوكس اورئوس، استافيلوكوكس ساپروفيتیکوس، انتروکوکوس فکالیس مورد بررسی قرار دادند و نتایج مطلوبی را به لحاظ ممانعت از رشد و اندازه‌ی هاله‌ی عدم رشد در استرپتوکوكس گروه A، استافيلوكوكس اورئوس و استافيلوكوكس ساپروفيتیکوس گزارش کردند (۱۳). نتایج آنها تأييد کننده مشاهدات ما در رابطه با اثر ضد باكتريائي غشاهاي آمنيوتيك انسان در ايجاد هاله‌ی عدم رشد می‌باشد. تالمي و همکاران نيز اثر ممانعت کننده‌ی غشاهاي آمنيوتيك، غشاهاي کوريون آمنيوتيك و

ضد میکروبی موجود در غشای آمینویک انسانی بر علیه سویه‌های حساس باکتریایی و کاربرد این دانش در تولید داروهایی با اثر ضد میکروبی و عوارض جانبی کم‌تر نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های سنتیک امروزی باشند.

### نتیجه‌گیری

غشای آمینویک انسانی ترکیبی بیولوژیک با اثر آنتی‌باکتریال نسبتاً پایدار در برابر عوامل محیطی مانند دما، زمان و pH می‌باشد؛ از این رو می‌توان در شرایط محیطی متفاوت از غشای آمینویک به عنوان ماده‌ای با اثر ضد میکروبی پایا همراه با آنتی‌بیوتیک‌ها جهت تسريع درمان بیماری‌های بالینی بهره برد.

چندین آنتی‌بیوتیک مربوط به استافیلکوکوس‌های مقاوم به متی‌سیلین یا پنی‌سیلین مطالعه کردند، مشابه با این مطالعه توسط هینکر و همکاران در سال ۱۹۹۷ انجام شد که اثر دمای انکوباسیون را روی MBC و MIC آنتی‌بیوتیک‌های مؤثر بر دیواره‌ی سلولی استرپتوکوکوس فکالیس مورد بررسی قرار دادند، نتایج هر دو مطالعه حاکی از تأثیر دما بر میزان MIC و MBC آنتی‌بیوتیک‌ها بود (۱۵ و ۱۶). در مطالعه‌ی حاضر افزایش قطره‌ای عدم رشد در دمای ۲۵ و ۳۳ درجه‌ی سانتی‌گراد نسبت به دمای ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد در سویه‌ی حساس سودوموناس آئروبیونوز، اثر دما را به عنوان عامل محیطی بر فعالیت پپتیدهای ضد میکروبی غشای آمینویک در رابطه با برخی از سویه‌های باکتریایی آشکار ساخت. مطالعات آینده می‌توانند در برگیرنده‌ی بررسی مکانیسم عمل پپتیدهای

### References

- 1- Barachetti L, Giudice C, Mortellaro CM. Amniotic membrane transplantation for the treatment of reline corneal sequestrum: Pilot Study. *Vet Ophthalmol.* 2010; 13: 326-30.
- 2- John T. Human amniotic membrane transplantation: Past, present, and future. *Ophthalmic Clin N Am.* 2003; 16: 43-65.
- 3- Toda A, Okabe M, Yoshida t, Nikaido T. The potential amniotic membrane/ amniotic derived cells for regeneration of various tissues. *J Pharmacol Sci.* 2007; 105: 215-28.
- 4- Ganatra MA. Amniotic membrane in surgery. *Journal of Pakistan Medical Association.* 2003; 53: 1-7.
- 5- Baradaran Rafiei AR, Aghayan HR, Arjmand B, Javadi MA, Barazandeh B. Amniotic membrane transplantation. *Bina J Ophthalmol.* 2006; 11: 531-52.
- 6- Barequet IS, Habot-Wilner Z, Keller N, et al. Effect of amniotic membrane transplantation on the healing of bacterial keratitis. *Investigative Ophthalmology Visual Science.* 2008; 49: 163-67.
- 7- King AE, Paltoo A, Kelly RW, Sallenave JM, Bocking AD, Challis JRG. Expression of natural antimicrobials by human placenta and fetal membranes. *Placenta.* 2007; 28: 161-9.
- 8- Stock SJ, Kelly RW, Riley SC, Calder AA. Natural antimicrobial production by the amnion. *Am J Obstet Gynecol.* 2007; 196: 255-61.
- 9- Kjaergaard N, Hein M, Hyttle L, et al. Antibacterial properties of human amnion and chorion in vitro. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol.* 2001; 94: 224-9.

- 10- Almajano MP, Carb'o R, Delgado ME, Gordon MH. Effect of pH on the antimicrobial activity and oxidative stability of oil-in-water emulsions containing caffeic acid. *J Food Sci.* 2007; 72: C258- C263.
- 11- Talmi YP, Sigler L, Inge E, Finkelstein Y, Zohar Y. Antibacterial properties of human amniotic. *Placenta.* 1991; 12: 285-8.
- 12- Beumer R, Bloomfield SF, Exner M, Fara GM, Nath KJ, Scott E. Microbial resistance and biocides. 2000. Available from: URL: <http://www.ifh-homehygiene.org>.
- 13- Kjaergaard N, Helming RB. Chorioamniotic membranes constitute a competent barrier to group B streptococcus in vitro. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol.* 1999; 83: 165-9.
- 14- May JW, Houghton RH, Perret CJ. The effect of growth at elevated temperatures on some heritable properties of *Staphylococcus aureus*. *J Gen Microbiol.* 1964; 37: 157-69.
- 15- Hinks ET, Daneo- Moore LS. Temperature effects on minimum inhibitory and bactericidal concentrations of cell wall antibiotics in *Streptococcus faecalis*. *Antimicrob Agents Chemother.* 1977; 12: 281-3.

## The Impact of Environmental Factors on the Antibacterial Properties of Human Amniotic Membrane *in vitro*

Soltan Dallal MM<sup>1,2</sup>, Kalafi Z<sup>3</sup>, Rastegare Lari A<sup>1,2</sup>, Hosseini SK<sup>4</sup>, Rahimi foroushani A<sup>5</sup>, Deilami Khiabani Z<sup>6</sup>, Nikkhahi F<sup>6</sup>, Heidarzadeh S<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Division of Microbiology, Dept. of Pathobiology, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

<sup>2</sup>Antimicrobial Resistant Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

<sup>3</sup>Dept. of Microbiology, Faculty of Basic Sciences, Islamic Azad University, Zanjan, Iran.

<sup>4</sup>Transplant Bank, Imam Khomeini Hospital, Tehran, Iran.

<sup>5</sup>Dept. of Epidemiology and Biostatistics, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences Tehran, Iran.

<sup>6</sup>Biological Research Center, Islamic Azad University, Zanjan Branch, Zanjan, Iran.

**Corresponding Author:** Soltan Dallal MM, Division of Microbiology, Dept. of Pathobiology, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

**Email:** soltanirad34@yahoo.com

**Received:** 13 Oct 2011    **Accepted:** 28 May 2012

**Background and Objective:** Human amniotic membrane, which is the innermost layer of placenta, contains beta defensins and elafin, which both have antibacterial properties. These antibacterial activities depend on the conditions and environmental factors. The purpose of this study was to evaluate the effect of environmental factors on human amniotic membrane antibacterial properties against *Klebsiella pneumonia* (ATCC7881), *Enterococcus faecalis* (ATCC29212), *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC27853), *Salmonella enteric* (BAA-708), and *E. coli* (ATCC25922) strains *in vitro*.

**Materials and Methods:** The amniotic membrane samples were obtained from caesarean women in Imam Khomeini hospital. Participating women were all seronegative for HIV, HBV, HCV, and syphilis. The samples were cut into 1.5×1.5 cm pieces. The 0.5 McFarland bacterial suspensions were prepared and spread on Muller-Hinton agar medium, and a piece of membrane was placed in the centre of each plate. Samples were examined at different time intervals (24, 48, and 72 hr), temperatures (25, 33, 37°C) and pH (6.5, 7, and 7.5) as variables.

**Results:** The results show that time and pH as variable parameters did not affect the antibacterial properties of the amniotic membrane. However, the change in temperature (25 and 33°C vs. 37°C) had a significant impact on *P. aeruginosa*.

**Conclusion:** Antibacterial properties of the amniotic membrane seem resistant against environmental factors, except for especial cases, and this sustainability could expand its usage in clinical procedures and different conditions.

**Keywords:** Human amniotic membrane, Antibacterial properties, Environmental factors